### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTIVESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Biro



### 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. Dezember 2002 (19.12.2002)

PCT

## (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/100302 A1

(51) Internationale Patentklassifikation': B22F 7/00, A611, 27/30

A61F 2/36.

(74) Anwälte: ROSENICH, Paul usw.; Patentbüro Paul Rosenich AG, BGZ, FL-9497 Triesenberg (L1).

(21) Internationales Aktenzeichen:

18 T. BOPO1050

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. Juni 2001 of 5 to 2001s

(25) Einreichungssprache:

Linuxh

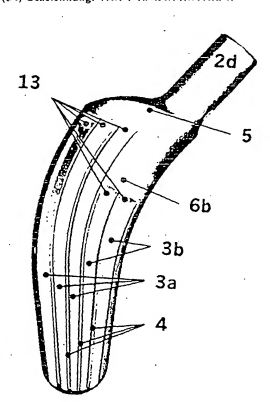
(26) Veröffentlichungssprache:

Donash

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Auswichen von US): STRATEC MEDICAL AG [CH/CH] CH 4436 Oberdorf (CH).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KOCH, Rudolf [CH/CH]: Baumgartenweg 5, CH-4436 Oberdorf (CH) STURZ, Henning [DE/DE], Hasenplad 12 -38394 Giessen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT (Gebrauchsmuster), AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ (Gebrauchsmuster), CZ, DE (Gebrauchsmuster), DE, DK (Gebrauchsmuster), DK, DM, DZ, EC, EE (Gebrauchsmuster), EE, ES, FI (Gebrauchsmuster), FI, GB, GD, GE, GH, GM, ITR, HU, ID, H, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT,
  - 1.U. LV. MA. MID, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL. PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK (Gebrauchsmuster), SK. SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, FM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR),

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: HIP ENDOPROSTHESIS
- (54) Bezeichnung: HÜFT-ENDOPROTHESE



- (57) Abstract: The invention relates to a hip endoprosthesis for the femore (1), which does not require cement. Said endoprosthesis comprises a shaft (2) with a curved extension that can be inserted into the femur (1) and at least approximately parallel or concentric grooves (3) or ribs (4) along the surface of the shaft. The proximal end (5) of the shaft (2) is configured without a collar and the groove base in the proximal region (6) of at least one section of the grooves (3b) extends to form a shoulder, allowing a secure lit for an endoprosthesis with a short overall length.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine zementfreie Hüft-Likhyrothese für das Femur (1) mit einem in das Femur (1) einsetzbaren Schaft (2) mit gekrummter Erstreckung und mit wenigs-tens annähernd parallelen bzw. konzentrischen Nuten (3) bzw. Rippen (4) entlang der Schaftscherflache, wobei das proximale Ende (5) des Schafts (2) kragenfter ausgebildet ist, und wobei der Nutboden im proximalen Bereich (6) von weinestens einem Teil der Nuten (3b) schulterförmig ausläuft, wodurch bei einer kurzen Baulänge ein guter Sitz gegeben ist.

WO 02/100302 A1

### WO 02/100302 A1



OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

— mit geänderten Ansprüchen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

10

15

20

25

30

35

#### Hüft-Endoprothese

Die Erfindung betrifft eine zementfreie Hüft-Endoprothese für das proximale Femur. Solche Prothesen sind in den verschiedensten Formen bekannt geworden. Manche bestehen aus einem in das Femur einsetzbaren Schaft mit gekrümmter Erstreckung und mit wenigstens annähernd parallelen Nuten bzw. Rippen entlang der Schaftoberfläche.

Ein solcher bekannter Aufbau ist beispielsweise von Link® unter dem Namen C.F.P.® Hüft-Prothesenschaft bekannt gemacht worden (vgl. DE-U1-29705500 und WO-A-98/42279). Bei diesem bekannten Aufbau wurde durch den Erfinder als nachteilig erkannt: Am proximalen Ende des Schafts ist eine kragenförmige Halsauflage ausgebildet, die sich am resezierten Schenkelhals abstützt und dadurch zu einer guten vertikalen Druckeinleitung beitragen soll. Die Anmelderin beobachtete jedoch, dass solche Halsauflagen relativ rasch infolge Überbelastung zu einem Knochenabbau im proximalen Schenkelhalsbereich bzw. zu Mikrobewegungen und Lockerungen des distalen Schaftanteils führen können. Zudem beobachtete die Anmelderin, dass infolge der Länge des bekannten Schafts, der sich bis deutlich in den Bereich der Diaphyse erstreckt, bei einem späteren Austausch der Prothese der dafür erforderliche Eingriff in das Femur bereits beachtlich ist und die Chance einer mehrmaligen Ersatzmöglichkeit der Prothese, wie sie u.U. - vor allem bei jungen Patienten prospektiv zu erwarten wäre - gering ist. Auch verhindert die kragenartige Auflage - infolge axialer Wegbegrenzung durch mechanische Überbestimmung - ein optimales konisches Verkeilen des Schaftes "pressfit" im operativ hergestellten Hohlraum des Femurs.

Bereits im Jahre 1949 hat man sich mit Knochengelenk-Prothesen (Oberschenkelkopf-Prothesen) auseinander gesetzt (DE-C-837294), die über Rippen verfügten und relativ kurz ausgebildet waren. Bei diesen Prothesen ging man jedoch auch vom Abstützungseffekt am resezierten Schenkelhals aus, indem man den kugeligen Kopf an seiner distalen Seite flach ausbildete und mit Rippen versah, so dass er einen grossen Teil der axialen Abstützung am Schenkelhals übernahm. Diese bekannten Prothesen waren gerade ausgeführt und hatten beim Patienten nur eine geringe Verweildauer, so dass man von dieser Prothesenart wieder abgekommen ist.

30

- Eine andere Art besonders kurzer Hüft-Endoprothesen wurde in der US-A-6120544 5.. veröffentlicht, die als Hülse aufgebaut ist und anstelle von Rippen eine dreidimensionale Raumnetzstruktur aufweist, die eine besonders gute Verankerung im Knochen ergeben soll. Bedauerlicherweise führt jedoch gerade die bei dieser bekannten Prothese gewählte Oberflächenstruktur zu grossen Problemen beim späteren Ausbau der Pro-10 these, da der Knochen schr stark in diese Oberflächenstrukturen einwachsen kann. Als weiterer Nachteil wurde bei dieser Prothese erkannt, dass sie eine zu geringe Krafteinleitung in Längsrichtung des Femurs gewährleistet, was übrigens auch schon bei dem oben angegebenen Aufbau aus 1949 ein Problem war. Die Patienten laufen Gefahr, einen orthopädischen Nachteil durch Offsetverminderung zu erleiden, wenn beim Tiefersetzen dieser bekannten Prothese der Schaft in eine valgische Position kippt. Ferner 15 können im Bereich der lateralen Abstützung Knochenüberbelastungen auftreten, die bis hin zu einer Atrophie oder gar zu einer Perforation des Knochens und damit zu einer unerwünschten varischen Lage des Implantates führen können.
- Wie schon bei den oben angegebenen Prothesen ist auch bei dieser ein kragenförmiger Flansch vorgesehen, der am Schenkelhals abgestützt ist, was zu den angegebenen Problemen führen kann.
  - Sulzer AG hat unter der Bezeichnung CLS\* eine Hüft-Endoprothese auf den Markt gebracht, die auf kragenförmige Halsauflagen verzichtet und parallel zum Schaft Längsrippen aufweist, die am proximalen Ende durchgängig sind. Damit vergleichbare Aufbauten sind z.B. in der US-A-4704128 in der EP-B1-141022 und in der US-B1-6168632 geoffenbart. Diese Aufbauten weisen als Nachteil eine grosse Schaftlänge und eine fehlende Abstützung in vertikaler Richtung auf. Auch ist bei diesem Aufbau nachteilig, dass er gerade ausgebildet ist und so den physiognomischen Gegebenheiten der an sich gebogenen Knochenstrukturen im Femur nicht gerecht wird. Die Kraftübertragung von der Prothese auf den Knochen ist daher nicht optimal physiologisch. Die grosse Länge bringt die bereits oben angegebenen Nachteile mit sich.
- Mit der CLS® vergleichbare Varianten sind in den folgenden Dokumenten angegeben.
  Sie sind alle gerade ausgeformt und relativ lang und gehen im eingesetzten Zustand in

PCT/IB01/01026

den Bereich der Diaphyse.: EP-A2-494040; EP-A1-669116; EP-A1-821923 und FR-A1-2602672; wobei letztere auch über ein kragenförmiges Abstützelement verfügt.

Sulzer AG hat unter der Bezeichnung Lamella® (vgl. z.B: EP-B1-222236; EP-B1-378044) auch eine andere Prothese auf den Markt gebracht, bei der relativ scharfkantige und blattförmige breite Lamellen eine gute Verankerung mit dem Knochen ermöglichen sollen. Diese Aufbauten zeigten jedoch, dass die zwischen den Lamellen gebildeten tiefen Nutengründe häufig nicht von Knochenmaterial erreicht werden können, sondern dass in diesem Bereich vielmehr anstelle eines stabilen Einwachsens eine Ansammlung von Bindegewebe entsteht, das nur wenig zur Kraftübertragung beitragen kann. Aus diesem Grund hat sich diese früher angesehene Technologie nicht durchgesetzt.

In dem Gebiet der zementierbaren Endoprothesen, das durch die Erfindung nicht berührt wird und sich - technisch gesehen - zu einem getrennten Gebiet in der Prothetik entwickelt hat, sind gekrümmte Prothesen veröffentlicht worden, wie z.B. in der US-A-3874003. Die Übertragung der Kräfte erfolgt dabei nicht direkt von der Prothese sondern mittelbar über den Zement, der nachteiligerweise jedoch u.U. einem kontinuierlichen Abbau infolge Alterung unterliegt. Der Aufbau gemäss der US-A sieht darüber hinaus einen Abstützkragen für den Schenkelhals vor.

25

10

15

20

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, die angegebenen Nachteile zu vermeiden und eine Endoprothese zu schaffen, die den Patienten möglichst wenig belastet, die trotzdem eine optimale Haltbarkeit und Kraftübertragung gewährleistet und die für den Fall von Revisionen möglichst wenig Entfernung von Knochensubstanz benötigt.

30

35

Gelöst wird diese Aufgabe dadurch, dass das proximale Ende des Schafts kragenfrei ausgebildet ist, und dass der Nutboden im proximalen Ende schulterförmig ausläuft. Die Wahl einer gekrümmten Prothese bringt optimale Krafteinleitung, einfache OP-Technik und einen guten Sitz. Um einer lateralen Abstützungsüberbelastung wie oben beschrieben entgegenzuwirken, bleibt der Schaft in seiner Breitseite voll keilförmig ausgebildet und hat absichtlich nicht den in US-A-6120544 beschriebenen medialen Absatz, der u.U. die vorteilhaften Ringspannungen im Knochenrohr verhindert. Die

PCT/IB01/01026

Nuten bzw. die durch sie gebildeten Rippen bringen die an sich bekannten Effekte einer guten Dreh- und Kippsicherung des Schafts. Die in dieser Kombination jedoch erstmals angewendeten Schultern am proximalen Nutzende dienen in funktionssichernder Art und Weise der Aufnahme von axialen Kräften, ohne den Knochen in Teilbereichen so stark zu (über)belasten, dass es zum Knochenabbau kommen könnte.

10

WO 02/100302

Gemäss einer besonderen Ausgestaltung der erfindungsgemässen Endoprothese beträgt die Tiefe der Nuten 0,5-3,5 mm. Dabei hat sich gezeigt, dass nicht zu tiefe Nuten für die Verankerung mit dem Knochen bevorzugt sind, um die oben angegebenen Probleme mit dem ungenügenden Einbinden von Knochenmaterial in zu tiefen Nuten zu vermeiden.

15

Als vorteilhaft zeigt sich, wenn die Tiefe der Nuten entlang ihrer Erstreckung variiert, da dadurch an wenigstens einigen Stellen ein besonders gutes Einwachsen möglich ist. Zudem kann dabei ein gewisser konischer Stützeffekt erzielt werden, der sich ebenso positiv auf die axiale Kräfteübertragung auswirkt und den Schaft zusätzlich verkeilt.

20

Die Breite der Nuten beträgt günstigerweise 1,5-6,5 mm, wobei bevorzugt die Nutenbreite entlang ihrer Erstreckung - vorzugsweise kontinuierlich - variiert. Bevorzugt ist dabei das Verhältnis der Breite der Nuten zur Breite der Rippen in jedem von mehreren zur Erstreckungsachse senkrechten Querschnitten etwa 4-12, vorzugsweise 5-10, insbesondere 6-8.

25

Eine erfindungsgemässe Endoprothese verfügt bei einem Ausführungsbeispiel über wenigstens eine erste Gruppe von Nuten mit einer Länge von ca. 80-95% der Schaftlänge und gegebenenfalls über wenigstens eine zweite Gruppe von Nuten mit einer Länge von ca. 60-75% der Schaftlänge.

30

35

Wie bereits erwähnt, spielt die Länge des Schafts eine bedeutende Rolle zur Knochenkonservation für spätere Revisionsarbeiten, sowie für radiale Kraftübertragungen zwischen Prothese und Knochen. Die spezielle erfindungsgemässe Ausbildung sieht daher die Erstreckung des Schafts im implantierten Zustand auf den intertrochantären Bereich des Femurs vor, so dass die Länge des Schafts im implantierten Zustand auf den Bereich der Metaphyse beschränkt ist.

Um die Endoprothese so kurz wie unbedingt nötig zu machen, beträgt die Baulänge des Schafts vorzugsweise somit 15-30% der Länge jenes Femur, für den er vorgesehen ist.

Besondere Weiterbildungen und Varianten dazu sind in den weiteren Patentansprüchen beschrieben bzw. unter Schutz gestellt.

Eine symmetrische Ausbildung ist insofern bevorzugt, als sie dann für beide Seiten eines Patienten eingesetzt werden kann und auch die Herstellung und Logistik vereinfacht wird.

15

30

35

Wie schon für die Nuten erwähnt, ist der Schaft – wie an sich bekannt – bevorzugt über wenigstens 90% seiner Längserstreckung konisch ausgeformt, wobei die Konizität vorzugsweise 2-8° beträgt.

Die erfindungsgemässe Prothese kann wie herkömmliche Prothesen auch an ihrer Oberfläche so verbessert werden, dass ein optimales Knocheneinwachstum möglich ist. Je nach Bedarf bieten sich gemäss einer besonderen Ausgestaltung der Erfindung folgende Massnahmen an:

Die Oberflächenrauheit erhält z.B. durch Korundstrahlen oder Grobschleifen einen Ra-Wert von ca. zwischen 3-5 μm.

Der Schaft ist über seine gesamte Länge mit einer Beschichtung mit insbesondere offenporiger Struktur versehen. Damit ergibt sich auch ein signifikanter Unterschied zu den bekannten Endoprothesen, die meist im distalen Bereich einen polierten glatten Abschnitt aufweisen.

Biomiemetrische Materialien, Hydroxilapathit, poröse Wirkstoffträgerschichten und dgl. helfen, entweder das Anwachsen des Knochens zu verbessern, oder auch bestimmte Wirkstoffe oder Medikamente einzubringen.

PCT/IB01/01026

-6-

WO 02/100302

15

20

Gute Verbindungsergebnisse ergeben sich, wenn der Schaft gemäss einer Weiterbildung der Erfindung wenigstens teilweise mit einem offenzelligen Metallschaum oder metallisierten Kohlenstoffschaum beschichtet oder aufgebaut ist, wie er z.B. aus US-A-5'282'861 von Kaplan bekannt gemacht wurde, wobei als Metall vorzugsweise Titan oder Tantal oder eine Legierung mit mindestens einem der beiden Metalle vorgesehen ist.

Werden die Prothesen nach dem Schmiede- oder Warmpressverfahren hergestellt, so zeichnen sie sich durch besondere Festigkeit und Oberflächenstabilität aus, wobei ein besonders einfaches und günstiges Verfahren ein Schmiede- oder Warmpressverfahren für Net-shape-Rohlinge ist, so dass der Schaft nicht maschinell überarbeitet werden muss.

Wenn alle Seitenwände der Nuten zueinander parallel oder von der Parallelität –aus herstelltechnischen Gründen - geringfügig abweichend sind (ausformtechnischer Anzug an den Nutenwänden), ist das Warmpressverfahren optimiert, wobei als Zusatzeffekt eine nicht vollständig idente Ausbildung der Nuten entsteht, was für das Einwachsen des Knöchens - möglicherweise infolge zusätzlicher Kompression - überraschenderweise vorteilig ist.

- Bei den bevorzugten Ausführungsbeispielen sind die Rippen schmäler als die durch sie begrenzten Nuten, so dass der Knochen genügend Platz zum Einwachsen in die Nuten findet und dort bis auf den Nutgrund vordringen kann, ohne dass dadurch bei einem späteren Entfernen für Revisionszwecke Komplikationen zu erwarten sind.
- Gemäss einer besonders bevorzugten Ausgestaltung sind die Übergänge zwischen den Rippen und den Nuten mit Radien von wenigstens 0.6 mm versehen, wodurch die partielle Belastung des eingewachsenen Knochens reduziert ist gegenüber kantigen, voroder zurückspringenden Ecken.
- Anhand von Zeichnungen wird die Erfindung noch weiter beispielhaft erläutert. Die Figuren werden übergreifend beschrieben. Gleiche Elemente tragen gleiche Bezugszeichen. Elemente mit ähnlichen Aufgaben jedoch unterschiedlicher Ausbildung tragen

gleiche Bezugszeichen mit unterschiedlichen Indizes. Die Figurenbeschreibung, Bezugszeichenliste und Patentansprüche ergänzen einander im Sinne der Offenbarung der Erfindung.

10

#### Es zeigen dabei:

Fig.1 den schematischen Schnitt durch einen bevorzugten punktsymmetrischen bzw.

15 elliptischen Schaftquerschnitt;

Fig.2 den schematischen Schnitt durch einen liniensymmetrischen bzw. ovalen Schaftquerschnitt;

Fig.3 den schematischen Schnitt durch einen Schaft nach Fig.1 mit erfindungsgemässen Rippen;

Fig. 4 den schematischen Schnitt durch eine Variante zu dem Schaft nach Fig. 3 mit modifizierten Rippen;

Fig.5 einen Ausschnitt aus dem Schulterbereich eines erfindungsgemässen Schafts in Ansicht und im Schnitt;

Fig.6 eine schematische Valgus-Darstellung;

25 Fig.7 eine schematische Varus-Darstellung;

Fig. 8a symbolisch einen normalen Oberschenkelknochen;

Fig. 8b symbolisch einen nach varisch kippenden Oberschenkelknochen;

Fig.8c symbolische einen nach valgisch kippenden Oberschenkelknochen;

Fig.9 symbolisch einen für den Einsatz einer erfindungsgemässen Endoprothese

30 vorbereiteten Oberschenkelknochen im Schnitt;

Fig. 10 eine bevorzugte Ausbildung der Übergänge zwischen Rippen und Nuten im Schnitt mit einer Metallschaum-Beschichtung;

Fig.11 die Ansicht auf die Breitseite einer erfindungsgemässen Endoprothese;

Fig.12 die Ansicht auf die Schmalseite der Endoprothese nach Fig.11 und

Fig.13 die Ansicht von distal auf die Endoprothese nach Fig.11.

WO 02/100302 PCT/IB01/01026

-8-

Vor allem hinsichtlich der universellen Verwendbarkeit (rechts/links-anwendbar) und vereinfachten Herstellbarkeit ist eine bevorzugte erfindungsgemässe Ausbildung eines Schafts 2a,2d mit punktsymmetrischem elliptischem Querschnitt versehen und nur in einer Ebene 9 gekrümmt (Fig.1,3,4,11-13). Als Alternative ist ein liniensymmetrischer Querschnitt eines Schafts 2b gemäss Fig.2 möglich. Auch dieser Schaft 2b ist bei lediglich in der Ebene 5 gekrümmter Ausbildung rechts und links zu verwenden.

Erfindungsgemässe Nuten 3c gemäss dem Ausführungsbeispiel nach Fig.3 liegen etwa radial in Bezug auf das Zentrum des elliptischen Querschnitts. Die zwischen den Nuten 3c ausgebildeten Rippen 4a ragen somit etwa sternförmig ab. Die Schaftvariante gem. Fig.4 zeigt demgegenüber Nuten 3d mit etwa parallelen Seitenwänden 10a-10d. D.h., dass bei diesem Aufbau die zwischen den Nuten 3d ausgebildeten Rippen 4b nicht sternförmig abragen. Mit 12a bzw. 12b ist ein Gesenkschmiede-Prozess angedeutet, der aufgrund der besonders ausgebildeten Rippen 4b und Nuten 3d den Schaft 2d gemäss Fig.4 in einem Arbeitshub herstellen und ausformen kann (Net-Shape-Warmpressen).

20

15

Als erfindungswesentlich sind die Nuten 3 – wie in Fig.5 gezeigt und wenigstens zum Teil – im proximalen Bereich 5 des Schafts 2d schulterförmig 13 auslaufend. Diese Ausbildung ermöglicht eine gute axiale Abstützung, ohne beim Knochen des Femurs zu partiellen Überbelastungen und damit zu Knochenschwund zu führen.

25

30

In Fig.9 sieht man symbolisch das Femur 1 mit bereits resektioniertem Schenkelhals und angedeutetem Schaft 2 der erfindungsgemässen Endoprothese. Der Schaft 2 ist mit seiner Längenerstreckung - bei den bevorzugten Ausführungsbeispielen - im Wesentlichen auf den Bereich der Metaphyse 8 bzw. auf den intertrochantären Bereich 7 beschränkt, weshalb sich bei späteren Revisionsarbeiten nur minimale Probleme ergeben und vom Knochen möglichst viel Substanz erhalten bleibt. Durch die gekrümmte Ausbildung des Schafts 2 werden trotz kurzer Länge die Kräfte jedoch optimal ins Femur eingelenkt. Auch die Verdrehsicherheit ist infolge der Rippen und des elliptischen Querschnitts optimal.

35

Der Ausschnitt nach Fig. 10 zeigt, dass bei den bevorzugten Ausführungsformen die Übergänge zwischen Nuten 3 und Rippen 4 konkav bzw. konvex gekrümmt sind, bzw.

einen Radius aufweisen, der partielle Belastungen des Knochens unter Vollast auf den Schaft 2d gering hält. Symbolisch ist ein Überzug 11 aus Metallschaum dargestellt, der ein verbessertes Anwachsen des Knochens ermöglicht.

In den Fig.8a ist ein normaler Zustand des Femurs 1a dargestellt, während Fig.8b ein varisches und 8c ein valgisches Femur darstellt. Der Offset 15 und die Lage des Oberschenkelkopfs ermöglicht einem Patienten eine normale Beinhaltung. Kommt es bei einer ungenügenden herkömmlichen Endoprothese zu einem seitlichen Absinken des Oberschenkelkopfes bzw. des Schafts der Prothese, so entwickelt sich die Beinhaltung varisch. Wird hingegen, bedingt durch ein axiales Absinken eines Schafts, der Oberschenkelkopf bzw. der Schaft der Prothese gegen proximal gekippt, so führt dies zu einer valgischen Beinhaltung. Durch die erfindungsgemässe Ausbildung des Schafts werden die Zustände nach 8b und 8c weitestgehend vermieden.

Die Fig.11-13 zeigen eine optimale Endoprothese, wie sie universell einsetzbar ist. Als
Besonderheit sind zusätzlich zu den bisher angegebenen Ausführungsbeispielen unterschiedliche Nuten 3a bzw. 3b zu erkennen, von denen erstere praktisch die gesamte
Schaftlänge durchlaufen, während die zweiteren 3b weiter distal beginnen. Alle Nuten
weisen bei diesem dargestellten Beispiel - und bevorzugt - axial stützende Schultern 13
auf.

10

15

### Bezugszeichenliste

	1	Oberschenkelknochen (Femur)
	2	Schaft
	3	Nut
10	4	Rippe
	5	oberes (proximales) Ende des Schaftes
	6	oberes (proximales) Ende der Nut
	7	intertrochantärer Bereich
	8	Bereich der Metaphyse
15	9	Ebene
	10	Seitenwand einer Nut 3
	11	Metallschaum (bzw. poröse Metallstruktur) z.B: gemäss US-A-5'282'861 -
		Kaplan
	12	Gesenkschmiede-Prozess
20	13	schulterförmig
	14	Bereich der Diaphyse
	15	Offset

10

20

25

30

35

#### Patentansprüche

- 1) Zementfreie Hüft-Endoprothese für das Femur (1) mit einem in das Femur (1) einsetzbaren Schaft (2) mit gekrümmter Erstreckung und mit wenigstens annähernd parallelen bzw. konzentrischen Nuten (3) bzw. Rippen (4) entlang der Schaftoberfläche, dadurch gekennzeichnet, dass das proximale Ende (5) des Schafts (2) kragenfrei ausgebildet ist, und dass der Nutboden im proximalen Bereich (5;6) von wenigstens einem Teil der Nuten (3) schulterförmig ausläuft.
- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiefe der Nuten
   (3) 0,5-3,5 mm beträgt, und/oder vorzugsweise entlang ihrer Längserstreckung variiert.
  - 3) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Breite der Nuten (3) 1,5-6,5 mm beträgt und/oder dass die Nutenbreite entlang ihrer Längserstreckung vorzugsweise kontinuierlich variiert.
  - 4) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Verhältnis der Breite der Nuten (3) zu der Breite der Rippen (4) in jedem von mehreren zur Erstreckungsachse senkrechten Querschnitten etwa 4-12, vorzugsweise 5-10, insbesondere 6-8 beträgt.
  - 5) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüchen, dadurch gekennzeichnet, dass wenigstens eine erste Gruppe von Nuten (3a) über eine Länge von ca. 80-95% der Schaftlänge erstreckt sind, und/oder dass wenigstens eine zweite Gruppe von Nuten (3b) über eine Länge von ca. 60-75% der Schaftlänge erstreckt ist.
  - 6) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) eine Baulänge von 15-30% der Länge jenes Femurs (1) aufweist, für das er vorgesehen ist.
  - 7) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Erstreckung des Schafts (2) im implantierten Zustand auf

- den intertrochantären Bereich (7) des Femurs (1) beschränkt ist, bzw. dass die Länge des Schafts (2) im implantierten Zustand auf den Bereich (8) der Metaphyse beschränkt ist.
- 8) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch
  10 gekennzeichnet, dass der Schaft (2) nur in einer Ebene (9) gekrümmt und zu dieser
  Ebene (9) vorzugsweise symmetrisch ausgebildet ist.
  - 9) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) wenigstens an mehreren zu seiner Erstrekkungsachse senkrechten Querschnitten eine punktsymmetrische Ausbildung, insbesondere eine elliptische aufweist.
  - 10) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) über wenigstens 90% seiner Längserstreckung konisch verläuft, wobei die Konizität vorzugsweise 2-8° beträgt.
  - 11) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche 1-14, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberflächenrauheit des Schafts (2) einen Ra-Wert von ca. zwischen 3-5 μm beträgt.

15

20

- 12) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) über seine gesamte Länge eine Beschichtung mit offenporiger Struktur aufweist und/oder aufgerauht ist.
- 13) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) mit wenigstens einem der folgenden Materialien beschichtet ist: poröse Metallschicht, biomiemetrische Materialien, Hydroxilapathit, poröse Wirkstoffträgerschichten.
- 14) Endoprothese, insbesondere nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Schaft (2) wenigstens teilweise mit einem offenzelligen Metallschaum (11) oder metallisierten Kohlenstoffschaum beschichtet oder aus ei-

15

20

25

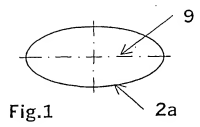
- nem solchen aufgebaut ist, wobei als Metall vorzugsweise Titan oder Tantal oder eine Legierung mit mindestens einem der beiden Metalle vorgesehen ist.
  - 15) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie aus Titan oder einer Titanlegierung aufgebaut und nach dem Schmiede- oder Warmpressverfahren hergestellt ist.
  - 16) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass sie nach dem Schmiede- oder Warmpressverfahren als Net-Shape-Rohling hergestellt ist, der nicht maschinell überarbeitet werden muss.
  - 17) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass alle Seitenwände (10a-10c) der Nuten (3d) zueinander parallel oder von der Parallelität –aus herstelltechnischen Gründen geringfügig abweichend sind (ausformtechnischer Anzug an den Nutenwänden (10a-10c)).
  - 18) Endoprothese nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Rippen (4) schmäler als die durch sie begrenzten Nuten (3) sind, und/oder dass die Übergänge zwischen den Rippen (4) und den Nuten (3) mit Radien von wenigstens 0,6mm versehen sind.

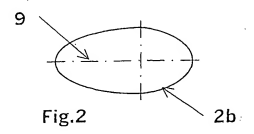
#### GEĀNDERTE ANSPRÜCHE

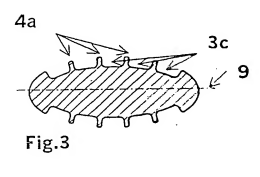
[beim Internationalen Büro am 21. Mai 2002 (21.05.02) eingegatten; ursprüngliche Anspruch 1 durch; neue Ansprüche 1 ersetzt (1 Seite)]

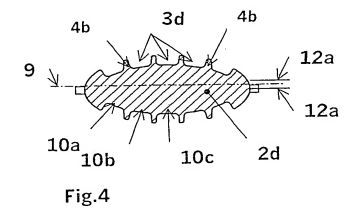
1) Zementfreie Hüft-Endoprothese für das Femur (1) mit einem in den Femur (1) einsetzbaren Schaft (2) mit gekrümmter Erstreckung und mit wenigstens annähernd parallelen bzw. konzentrischen Nuten (3) bzw. Rippen (4) entlang der Schaftoberfläche und verteilt über den gesamten Umfang des Schaftes (2), dadurch gekennzeichnet, dass die Krümmung des Schaftes (2) entlang einer durchgehend gebogenen Körperachse verläuft und dass das proximale Ende (5) des Schaftes (2) kragenfrei ausgebildet ist und dass die Tiefe der Nuten (3) im proximalen Bereich (5, 6) von wenigstens einem Teil der Nuten (3) am Schaft (2) verringert ausgebildet ist.

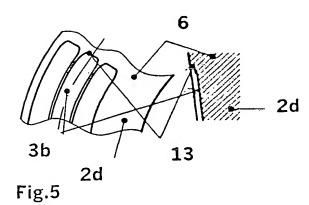
1/3















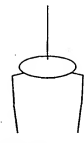


Fig.7

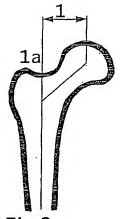






Fig.8b

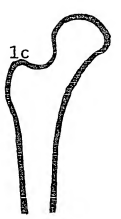


Fig.8c

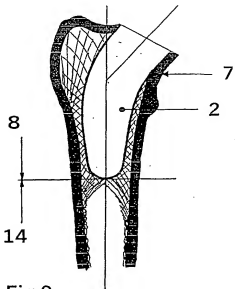
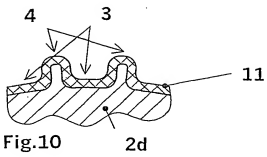


Fig.9



2d

3/3

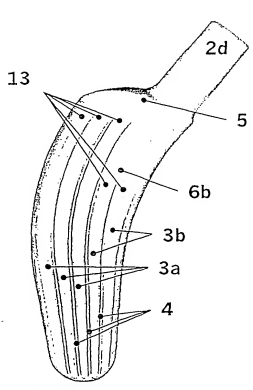


Fig.11

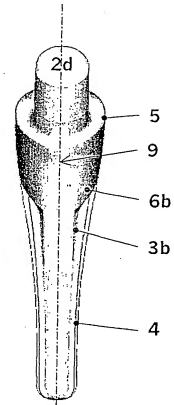


Fig.12

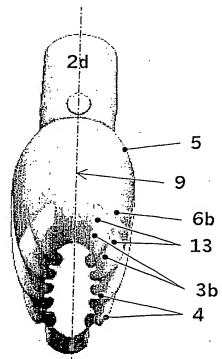


Fig.13





A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61F2/36 B22F7/00

2F7/00 A61L27/30

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61F

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

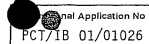
#### EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
DE 35 05 997 A (GEBRÜDER SULZER) 21 November 1985 (1985-11-21) page 6, line 23 - line 25 page 7, line 14 - line 26; figures 3,5	1-3,8,9, 17	
US 4 714 470 A (WEBB, JR.) 22 December 1987 (1987-12-22) the whole document	1-3,8,9, 17	
WO 98 42279 A (WALDEMAR LINK) 1 October 1998 (1998-10-01) cited in the application page 7, line 12 - line 15; figures 1-5	1,6,9, 13,18	
FR 2 573 648 A (ROUSSEAU) 30 May 1986 (1986-05-30) the whole document	1,9	
	DE 35 05 997 A (GEBRÜDER SULZER) 21 November 1985 (1985-11-21) page 6, line 23 - line 25 page 7, line 14 - line 26; figures 3,5  US 4 714 470 A (WEBB, JR.) 22 December 1987 (1987-12-22) the whole document  WO 98 42279 A (WALDEMAR LINK) 1 October 1998 (1998-10-01) cited in the application page 7, line 12 - line 15; figures 1-5  FR 2 573 648 A (ROUSSEAU) 30 May 1986 (1986-05-30)	

-/
X Patent family members are listed in annex.
<ul> <li>'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.</li> <li>'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone.</li> <li>'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>'&amp;' document member of the same patent family</li> </ul>
Date of mailing of the international search report  20/03/2002
Authorized officer
Klein, C

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 867 160 A (WALDEMAR LINK) 30 September 1998 (1998-09-30) abstract; figures 1,6	1,9
A	FR 2 673 833 A (PETIT) 18 September 1992 (1992-09-18) claim 2; figures	2,3,5
۹	FR 2 666 984 A (IMPACT) 27 March 1992 (1992-03-27) page 3, line 19 - line 30; figures	2,5,12
A	EP 0 378 044 A (GEBRÜDER SULZER) 18 July 1990 (1990-07-18) cited in the application figures 1,3	4
4	FR 2 720 268 A (IMPLANTS ORTHOPÉDIQUES TOUTES APPLICATIONS) 1 December 1995 (1995-12-01) claim 6; figure 1	5,13
١	US 2 718 228 A (VAN STEENBRUGGHE) 20 September 1955 (1955-09-20) the whole document	6,7
1	FR 2 636 837 A (G. CREMASCOLI) 30 March 1990 (1990-03-30) figures 1,3-5,11,12	10
1	FR 2 683 717 A (IMPACT EST) 21 May 1993 (1993-05-21) claims 2,4; figure 1	10,12,13
<b>A</b>	DE 38 22 154 A (BRISTOL-MYERS) 9 March 1989 (1989-03-09) the whole document	12-15
,	FR 2 655 844 A (LA BIOMÉCANIQUE INTÉGRÉE) 21 June 1991 (1991-06-21)	
	US 6 120 544 A (GRUNDEI) 19 September 2000 (2000-09-19) cited in the application	
	EP 0 141 022 A (GEBRÜDER SULZER) 15 May 1985 (1985-05-15) cited in the application	·
	EP 0 494 040 A (PELEGRIN SOLA) 8 July 1992 (1992-07-08) cited in the application	
	-/	





		PCT/IB O	1/01026
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
1	EP 0 669 116 A (ARTOS MEDIZINISCHE PRODUKTE) 30 August 1995 (1995-08-30) cited in the application		
	EP 0 821 923 A (CASTAMAN) 4 February 1998 (1998-02-04) cited in the application		
	US 5 282 861 A (KAPLAN) 1 February 1994 (1994-02-01) cited in the application		
Ì			
j			
ļ.			
		•	
ļ			

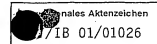
### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

rmation on patent family members

Interr nal	Application No
TIB	01/01026

					1/10	01/01026
Patent docum cited in search r		Publication • date		Patent family member(s)		Publication date
DE 3505997	7 A	21-11-1985	CH AT AT DE	663149 391264 61285 3505997	B A	30-11-1987 10-09-1990 15-03-1990 21-11-1985
US 4714470	D A	22-12-1987	NONE			
WO 9842279	Э А	01-10-1998	DE AU AU BR WO EP JP US	29705500 728080 6400598 9808626 9842279 0971651 2001518821 6224634	B2 A A A1 A1 T	23-07-1998 04-01-2001 20-10-1998 16-05-2000 01-10-1998 19-01-2000 16-10-2001 01-05-2001
FR 2573648	3 A	30-05-1986	FR	2573648	A1	30-05-1986
EP 867160	A .	30-09-1998	DE AU BR EP JP TW	29705498 5946998 9800976 0867160 10262999 393315	A A A1 A	23-07-1998 01-10-1998 14-12-1999 30-09-1998 06-10-1998 11-06-2000
FR 2673833	3 A	18-09-1992	FR	2673833	A1	18-09-1992
FR 2666984	1 A	27-03-1992	FR	2666984	А3	27-03-1992
EP 378044	A	18-07-1990	CH AT DE EP US	676664 84696 58903354 0378044 4944761	T D1 A1	28-02-1991 15-02-1993 04-03-1993 18-07-1990 31-07-1990
FR 2720268	3 A	01-12-1995	FR	2720268	A1	01-12-1995
US 2718228	3 A	20-09-1955	NONE.			
FR 2636837	7 А	30-03-1990	IT FR	1227215 2636837		27-03-1991 30-03-1990
FR 2683717	7 A	21-05-1993	FR	2683717	A1	21-05-1993
DE 3822154	A A	09-03-1989	AU CA DE FR GB IT JP JP JP US	1814288 1300811 3822154 2619707 2208800 1226850 1056050 1915860 6014943 5013324 5018285	A1 A1 A ,B B A C B A	02-03-1989 19-05-1992 09-03-1989 03-03-1989 19-04-1989 19-02-1991 02-03-1989 23-03-1995 02-03-1994 07-05-1991 28-05-1991
FR 2655844	A	21-06-1991	FR	2655844	A1	21-06-1991

Publication date		Patent family member(s)	Publication date
19-09-2000	DE	19720493 C1	22-10-1998
	EP	0878176 A2	18-11-1998
	JP	2994329 B2	27-12-1999
	JP	11056883 A	02-03-1999
15-05-1985	AT	53480 T	15-06-1990
	DE	3482439 D1	19-07-1990
	EP	0141022 A1	15-05-1985
	US	4704128 A	03-11-1987
08-07-1992	ES	2027181 A6	16-05-1992
	AT	152599 T	15-05-1997
	DE	69126010 D1	12-06-1997
	DE	69126010 T2	20-11-1997
	EP	0494040 A2	08-07-1992
	US	5201770 A	13-04-1993
30-08-1995	DE	9401529 U1	11-05-1994
	EP	0669116 A1	30-08-1995
04-02-1998	IT	VI960112 A1	08-01-1998
	AT	209881 T	15-12-2001
	DE	69708780 D1	17-01-2002
	EP	0821923 A1	04-02-1998
01-02-1994	DE	69328843 D1	20-07-2000
	DE	69328843 T2	02-11-2000
	EP	0560279 A1	15-09-1993
	ES	2148191 T3	16-10-2000
	JP	7255832 A	09-10-1995
	19-09-2000 15-05-1985 08-07-1992 30-08-1995 04-02-1998	19-09-2000 DE EP JP JP JP JP JP JP JP SEP US SEP DE EP US SEP DE EP ES SEP EP ES SEP ES SEP ES SEP DE EP ES SEP ES SEP ES SEP DE EP ES SEP ES SEP DE EP EP ES SEP DE EP	date   member(s)



a. Klassifiziehung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 A61F2/36 B22F7/00 A61L27/30

Nach der Internationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  $IPK\ 7\ A61F$ 

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

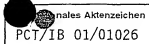
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

#### EPO-Internal

21. November 1985 (1985-11-21) Seite 6, Zeile 23 - Zeile 25 Seite 7, Zeile 14 - Zeile 26; Abbildungen 3,5  Y US 4 714 470 A (WEBB, JR.) 22. Dezember 1987 (1987-12-22) das ganze Dokument  A WO 98 42279 A (WALDEMAR LINK)  17  17  17  17  17  17  17  17  1-3,8  1-3,8  17  17  1987-12-22) 17  1989-1989-1989-1989-1989-1989-1989-198	Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
22. Dezember 1987 (1987-12-22) das ganze Dokument  WO 98 42279 A (WALDEMAR LINK) 1. Oktober 1998 (1998-10-01) in der Anmeldung erwähnt Seite 7, Zeile 12 - Zeile 15; Abbildungen 1-5	Y	21. November 1985 (1985-11-21) Seite 6, Zeile 23 - Zeile 25 Seite 7, Zeile 14 - Zeile 26; Abbildungen	1-3,8,9, 17
1. Oktober 1998 (1998-10-01) in der Anmeldung erwähnt Seite 7, Zeile 12 - Zeile 15; Abbildungen 1-5	Y .	22. Dezember 1987 (1987-12-22)	1-3,8,9, 17
	A	1. Oktober 1998 (1998-10-01) in der Anmeldung erwähnt Seite 7, Zeile 12 - Zeile 15; Abbildungen 1-5	1,6,9, 13,18

<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :</li> <li>'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> </ul>	'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
<ul> <li>*E* älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>*L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>*O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</li> <li>*P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum-veröffentlicht worden ist</li> </ul>	Theorie angegeben isl  "X" Veröffenllichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
12. März 2002	20/03/2002
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter  Klein, C





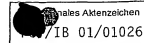
		01/01026
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kalegorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
А	FR 2 573 648 A (ROUSSEAU) 30. Mai 1986 (1986-05-30) das ganze Dokument	1,9
A	EP 0 867 160 A (WALDEMAR LINK) 30. September 1998 (1998-09-30) Zusammenfassung; Abbildungen 1,6	1,9
A	FR 2 673 833 A (PETIT) 18. September 1992 (1992-09-18) Anspruch 2; Abbildungen	2,3,5
A	FR 2 666 984 A (IMPACT) 27. März 1992 (1992-03-27) Seite 3, Zeile 19 - Zeile 30; Abbildungen	2,5,12
A	EP 0 378 044 A (GEBRÜDER SULZER) 18. Juli 1990 (1990-07-18) in der Anmeldung erwähnt Abbildungen 1,3	4
A	FR 2 720 268 A (IMPLANTS ORTHOPÉDIQUES TOUTES APPLICATIONS) 1. Dezember 1995 (1995–12–01) Anspruch 6; Abbildung 1	5,13
A	US 2 718 228 A (VAN STEENBRUGGHE) 20. September 1955 (1955-09-20) das ganze Dokument	6,7
A	FR 2 636 837 A (G. CREMASCOLI) 30. März 1990 (1990-03-30) Abbildungen 1,3-5,11,12	10
A	FR 2 683 717 A (IMPACT EST) 21. Mai 1993 (1993-05-21) Ansprüche 2,4; Abbildung 1	10,12,13
A	DE 38 22 154 A (BRISTOL-MYERS) 9. März 1989 (1989-03-09) das ganze Dokument	12-15
A	FR 2 655 844 A (LA BIOMÉCANIQUE INTÉGRÉE) 21. Juni 1991 (1991-06-21)	
4	US 6 120 544 A (GRUNDEI) 19. September 2000 (2000-09-19) in der Anmeldung erwähnt	
4	EP 0 141 022 A (GEBRÜDER SULZER) 15. Mai 1985 (1985-05-15) in der Anmeldung erwähnt	
	-/	
1		Ī

C.(Fortsetzung) ALSWESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betracht	
A EP 0 494 040 A (PELEGRIN SOLA) 8. Juli 1992 (1992-07-08) in der Anmeldung erwähnt  A EP 0 669 116 A (ARTOS MEDIZINISCHE PRODUKTE) 30. August 1995 (1995-08-30) in der Anmeldung erwähnt  A EP 0 821 923 A (CASTAMAN) 4. Februar 1998 (1998-02-04) in der Anmeldung erwähnt  A US 5 282 861 A (KAPLAN) 1. Februar 1994 (1994-02-01)	
8. Juli 1992 (1992-07-08) in der Anmeldung erwähnt  EP 0 669 116 A (ARTOS MEDIZINISCHE PRODUKTE) 30. August 1995 (1995-08-30) in der Anmeldung erwähnt  EP 0 821 923 A (CASTAMAN) 4. Februar 1998 (1998-02-04) in der Anmeldung erwähnt  US 5 282 861 A (KAPLAN) 1. Februar 1994 (1994-02-01)	eir. Anspruch Nr.
PRODUKTE) 30. August 1995 (1995-08-30) in der Anmeldung erwähnt  EP 0 821 923 A (CASTAMAN) 4. Februar 1998 (1998-02-04) in der Anmeldung erwähnt  US 5 282 861 A (KAPLAN) 1. Februar 1994 (1994-02-01)	
4. Februar 1998 (1998-02-04) in der Anmeldung erwähnt  US 5 282 861 A (KAPLAN) 1. Februar 1994 (1994-02-01)	
1. Februar 1994 (1994-02-01)	
i.	



	Recherchenbericht	<u>,                                     </u>	Datum der		Mitglied(er) der		Datum der Veröffentlichung
geiun	rtes Patentdokume	nt	Veröffentlichung		Patentfamilie		veronentichung
DE	3505997	Α	21 <b>-</b> 11-1985	CH	663149	9 A5	30-11-1987
				ΑT	391264	4 B	10-09-1990
				AT	61285	5 A	15-03-1990
				DE	3505997		21-11-1985
					<del>-</del>		
US	4714470	Α	22-12-1987	KEINE			
WO	984227 <sup>9</sup>	Α	01-10-1998	DE	29705500		23-07-1998
				AU	728080	) B2	04-01-2001
				AU	6400598	3 A	20-10-1998
				BR	9808626	5 A	16-05-2000
				WO	9842279		01-10-1998
				EP	0971651		19-01-2000
		-		ĴΡ	2001518821		16-10-2001
				US 	6224634		01-05-2001
FR	2573648	Α	30-05-1986	FR	2573648	8 A1	30-05-1986
EP	867160	Α	30-09-1998	DE	29705498	3 U1	23-07-1998
				AU	5946998		01-10-1998
				BR	9800976		14-12-1999
				EP	0867160		30-09-1998
				JP	10262999		06-10-1998
				TW	393315		11-06-2000
	0670000		10.00.1000				
	2673833 	A 	18-09-1992 	FR	2673833 		18-09-1992
FR 	2666984	A 	27-03-1992 	FR 	2666984 	A3	27-03-1992
EP	378044	Α	18-07-1990	СН	676664	A5	28-02-1991
				ΑT	84696	5 T	15-02-1993
				DE	58903354	D1	04-03-1993
				EP	0378044		18-07-1990
				ŪS	4944761		31-07-1990
FR	2720268	Α	01-12-1995	FR	2720268	 3 A1	01-12-1995
US	2718228		20-09-1955	KEINE			
	2626027		20_02_1000	TT	1007015		27-03-1991
ΓK	2636837	Α	30-03-1990	IT	1227215		
				FR	263 <u>6</u> 837		30-03-1990
FR	2683717	Α	21-05-1993	FR	2683717	A1	21-05-1993
DE	3822154	Α	09-03-1989	AU	1814288	A	02-03-1989
				CA	1300811		19-05-1992
				DE	3822154		09-03-1989
				FR	2619707		03-03-1989
				GB	2208800		19-04-1989
							19-02-1991
			-	IT	1226850		
				JP	1056050		02-03-1989
				JP	1915860		23-03-1995
				JP	6014943	В .	02-03-1994
				US	5013324	Α .	07-05-1991
			•	US	5018285	. <b>A</b>	28-05-1991
	 2655844	 А	21-06-1991		 2655844	Λ1	21-06-1991

# INTERNATIONALE CHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichur die zur selben Patentfamilie gehören



lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 6120544	A	19-09-2000	DE EP JP JP	19720493 C1 0878176 A2 2994329 B2: 11056883 A	22-10-1998 18-11-1998 27-12-1999 02-03-1999
EP 141022	A .	15-05-1985	AT DE EP US	53480 T 3482439 D1 0141022 A1 4704128 A	15-06-1990 19-07-1990 15-05-1985 03-11-1987
EP 494040	A	08-07-1992	ES AT DE DE EP US	2027181 A6 152599 T 69126010 D1 69126010 T2 0494040 A2 5201770 A	16-05-1992 15-05-1997 12-06-1997 20-11-1997 08-07-1992 13-04-1993
EP 669116	Α	30-08-1995	DE EP	9401529 U1 0669116 A1	11-05-1994 30-08-1995
EP 821923	А	04-02-1998	IT AT DE EP	VI960112 A1 209881 T 69708780 D1 0821923 A1	08-01-1998 15-12-2001 17-01-2002 04-02-1998
US 5282861	А	01-02-1994	DE DE EP ES JP	69328843 D1 69328843 T2 0560279 A1 2148191 T3 7255832 A	20-07-2000 02-11-2000 15-09-1993 16-10-2000 09-10-1995